

Klinik für Gynäkologie

Hereditäre Krebserkrankungen in der Gynäkologie

Einladung und Programm zur Fortbildung
Donnerstag, 03. Dezember 2020
Grosser Hörsaal NORD1, Frauenklinikstrasse 10
Universitätsspital Zürich

Aufgrund der COVID-Massnahmen ist die Fortbildung nur als Podcast über die Plattform WWW.GYNELEARNING.CH abrufbar.

Einladung

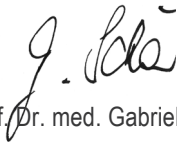
Liebe Kolleginnen und Kollegen

Erblich bedingte Karzinome machen ungefähr 5-10% aller Tumorerkrankungen aus. Technische Fortschritte in der genomischen Sequenzierung haben in den letzten Jahrzehnten dazu geführt, dass enorme Fortschritte im Verständnis von genetisch-bedingten Krebserkrankungen gemacht wurden. In der Gynäkologie sind uns die erblich bedingten BRCA1/2-assoziierten Erkrankungen schon seit längerem bewusst und gelten quasi als eine Art Vorreiter in diesem Gebiet. Immer mehr kommen Gesamt-Genom-Sequenzierungen (Next Generation Sequencing genannt) in der genetischen Diagnostik zum Einsatz, was für die Therapie sowie Vor- und Nachsorge wichtige Konsequenzen hat und uns gleichzeitig aber auch vor neue Herausforderungen stellt.

Fokus dieser Fortbildung ist, die wichtigsten hereditären Krebs syndrome im Fach der Gynäkologie zu durchleuchten und ein Update zu geben über die neusten Entwicklungen der Diagnostik und Betreuung von Patientinnen mit hereditären Tumoren.

Gerne laden wir Sie zu diesem spannenden Fortbildungsnachmittag ein.

Herzliche Grüsse



Prof. Dr. med. Gabriel Schär

Wir danken den folgenden Firmen für das Teilspensoring des Seminars. Die Firmen verpflichteten sich, das Seminar unabhängig von der Verordnung und Abgabe ihrer Medikamente zu unterstützen.



Programm

- 15.00 Uhr **Begrüssung und Einführung**
Prof Dr. Gabriel Schär, Zürich
- 15.05 Uhr **Genpanel-Testung: Konsequenzen für die genetische Beratung**
Dr. Julia Talimi-Schnabel, Zürich
- 15.25 Uhr **Seltene Krebs syndrome in der Gynäkologie:**
- **Kasuistiken**
- **Empfehlungen zur Prävention**
Dr. Heike Frauchiger-Heuer, Zürich
- 16.10 Uhr **Aktuelles zum Next Generation Sequencing am Tumorgewebe**
Dr. Christian Britschgi, Zürich
- 16.30 Uhr **Pause**
- 17.00 Uhr **Lynch-Syndrom: welche molekulare Diagnostik braucht es?**
PD Dr. Matthias Choschzick, Zürich
- 17.20 Uhr **Lynch-Syndrom aus gynäkologischer Sicht**
Robert Grabolus, Zürich
- 17.40 Uhr **Lynch-Syndrom aus viszeralchirurgischer Sicht**
PD Dr. Karoline Horisberger, Zürich

Weitere Informationen

Organisation

PD Dr. Konstantin Dedes
Klinik für Gynäkologie
Universitätsspital Zürich

Tagungsort

Universitätsspital Zürich
Grosser Hörsaal NORD1
Frauenklinikstrasse 10, 8091 Zürich

Anmeldung

Die Fortbildung wird aufgezeichnet und steht danach kostenlos unter www.gynelearning.ch zur Verfügung.

Credits

SGGG: 3 Credits Kernfortbildung

Podcasting

Informationen zu unseren Fortbildungen unter www.gynaekologie.usz.ch
www.gynelearning.ch

Folgen Sie dem USZ unter



Dr. med. Dr. rer. nat. Christian Britschgi

Oberarzt, Klinik für Med. Onkologie u.
Hämatologie
Universitätsspital Zürich

PD Dr. med. Matthias Choschick

Oberarzt mEV, Institut für Pathologie u.
Molekularpathologie
Universitätsspital Zürich

PD Dr. med. Konstantin Dedes

Leitender Arzt, Klinik für Gynäkologie
Universitätsspital Zürich

Dr. med. Heike Frauchiger-Heuer

Oberärztin, Klinik für Gynäkologie
Universitätsspital Zürich

Dipl. Arzt Robert Grabolus

Oberarzt, Klinik für Gynäkologie
Universitätsspital Zürich

PD Dr. med. Karoline Horisberger

Oberärztin, Klinik für Viszeral u.
Transplantationschirurgie
Universitätsspital Zürich

Dr. med. Julia Talimi-Schnabel

Oberärztin, Klinik für Gynäkologie
Universitätsspital Zürich

Zertifiziertes Endometriose-Zentrum

